# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-261289

(43)公開日 平成5年(1993)10月12日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
B 0 1 J 23/84	Α	8017-4G		
B 0 1 D 53/36	102 B	9042-4D		
B 0 1 J 23/26	Α	8017-4G		
23/34	Α	8017-4G		
23/64	104 A	8017-4G		
			審查請求 未請求	京 請求項の数3(全 18 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平4-38209		(71)出願人	590000455
				財団法人石油産業活性化センター
(22)出願日	平成 4年(1992) 2月	25日 .		東京都港区麻布台 2丁目 3番22号
			(71)出願人	000105567
(31)優先権主張番号	特顯平4-7894			コスモ石油株式会社
(32)優先日	平 4 (1992) 1 月20日	}		東京都港区芝浦1丁目1番1号
(33)優先権主張国	日本(JP)		(71)出願人	000174541
				堺化学工業株式会社
				大阪府堺市戎之町西1丁1番23号
			(74)上記34	名の代理人 弁理士 牧野 逸郎
			(71)出願人	000001144
	•			工業技術院長
				東京都千代田区霞が関1丁目3番1号
				最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称 】 窒素酸化物接触還元用触媒

### (57)【要約】

【目的】工場、自動車等から排出される排ガスに含まれる有害な窒素酸化物を酸素の存在下において効率よく接触還元するととができる触媒を提供するにある。

【構成】一般式(Ⅰ)

【化1】

## $^{A}x^{B}1-x^{CO}3$

(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu及びGdよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、Th、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、CはMn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、0≦X≦1である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がTi、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ga、Ge、Y、Zr、Nb、Ru、Rh、Pd、Pt、Ag、Sn、La、Nd、Ce、Pb、Mg、Ca、Sr、Ba及びBiよりなる群から選ばれる少なく

とも1種の元素を担持した固体酸担体に担持されてなり、炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用いる。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(I) 【化1】

$$A_{X}B_{1-X}CO_{3}$$

1

(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、Nd、Pm、S m、Eu及びGdよりなる群から選ばれる少なくとも1 種の元素を示し、BはNa、K、Bi、Th、Ba、S r、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgよりなる群から選 ぱれる少なくとも1種の元素を示し、CはMn、Co、 Fe, Ni, Cr, Cu, V, Mo, W, Ta, Li, Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる 群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、0≦X≦ 1である。) で表わされるペロブスカイト型複合酸化物 がTi、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、 Ga, Ge, Y, Zr, Nb, Ru, Rh, Pd, P t, Ag, Sn, La, Nd, Ce, Pb, Mg, C a、Sr、Ba及びBiよりなる群から選ばれる少なく とも1種の元素を担持した固体酸担体に担持されてなる ことを特徴とする炭化水素及び/又は含酸素化合物を還 20 元剤として用いる窒素酸化物接触還元用触媒。

【請求項2】一般式(I) 【化2】

【化3】

$$A_{X}B_{1-X}CO_{3}$$

(式中、AはLa、Y及びCeよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、T h、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgより なる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、Cは Mn, Co, Fe, Ni, Cr, Cu, V, Mo, W, Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及び Ptよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示 し、0≦X≦1である。)で表わされるペロプスカイト 型複合酸化物がTi、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、 Cu, Zn, Ga, Ge, Y, Zr, Nb, Ru, R h, Pd, Pt, Ag, Sn, La, Ce, Pb, M g、Ca、Sr、Ba及びBiよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を担持した固体酸担体に担持され てなることを特徴とする炭化水素及び/又は含酸素化合 物を還元剤として用いる窒素酸化物接触還元用触媒。 【請求項3】一般式(II)

 $A_{X}^{B}_{1-X}^{C}_{Y}^{C'}_{1-Y}^{O}_{3}$ 

(式中、AはLa又はCeを示し、BはBa、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn又はAgを示し、CはMn又はCoを示し、C'はFe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru又はPtを示し、0≦X≦1、0≦Y≦1である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がTi、Cr、Mn、Fe、

Co、Ni、Cu、Zn、Ga、Ge、Y、Zr、Nb、Ru、Rh、Pd、Pt、Ag、Sn、La、Ce、Pb及びBiよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を担持した固体酸担体に担持されてなることを特徴とする炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸化物接触還元用触媒。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は窒素酸化物接触還元用触 10 媒に関し、詳しくは、工場、自動車等から排出される排 ガスの中に含まれる有害な窒素酸化物を還元除去する際 に用いて好適な炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元 剤として使用する窒素酸化物接触還元用触媒に関する。 【0002】

【従来の技術】従来、排ガス中に含まれる窒素酸化物は、窒素酸化物を酸化した後、アルカリに吸収させる方法や、アンモニア、水素、一酸化炭素、炭化水素等の還元剤を用いて、窒素に変換する方法等によつて除去されている。しかしながら、前者の方法によれば、生成するアルカリ廃液を処理して、公害の発生を防止する方策が必要である。他方、後者の方法によれば、還元剤としてアンモニアを用いるときは、これが排ガス中のイオウ酸化物と反応して塩類を生成し、その結果、触媒の還元活性が低下する問題がある。また、水素、一酸化炭素、炭化水素等を還元剤として用いる場合でも、これらが低濃度に存在する窒素酸化物よりも高濃度に存在する酸素と反応するため、窒素酸化物を低減するためには多量の還元剤を必要とするという問題がある。

【0003】とのため、最近では、還元剤の不存在下に 窒素酸化物を触媒にて直接分解する方法も提案されているが、しかし、従来知られているそのような触媒は、窒素酸化物分解活性が低いために実用に供し得ないという問題がある。また、炭化水素や含酸素化合物を還元剤として用いる新たな窒素酸化物接触還元用触媒として、H型ゼオライトやCuイオン交換ZSM-5等が提案されている。特に、H型ZSM-5(SiO,/Al,O,モル比=30~40)が最適であるとされている。しかしながら、このようなH型ZSM-5でも、未だ十分な還元活性を有するものとはいい難く、より高い還元活性を有する窒素酸化物接触還元用触媒が望まれている。

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述したような事情に鑑みてなされたものであつて、その目的とするところは、炭化水素や含酸素化合物を還元剤として用いる場合に、酸素の共存下においても、窒素酸化物が炭化水素や含酸素化合物と選択的に反応するため、多量の還元剤を用いることなく、排ガス中の窒素酸化物を効率よく還元することができる窒素酸化物接触還元用触媒を提供するにある。

50 [0005]

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明による第一の炭化 水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素 酸化物接触還元用触媒は、一般式(1)

[0006] 【化4】

$$A_{X}B_{1-X}CO_{3}$$

【0007】(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、N d、Pm、Sm、Eu及びGdよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、T h、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgより なる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、Cは Mn. Co. Fe. Ni. Cr. Cu. V. Mo. W. Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及び Ptよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示 し、0≦X≦1である。)で表わされるペロブスカイト 型複合酸化物がTi、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、 Cu, Zn, Ga, Ge, Y, Zr, Nb, Ru, R h, Pd, Pt, Ag, Sn, La, Nd, Ce, Pb 及びBiよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素 を担持した固体酸担体に担持されてなることを特徴とす る。

【0008】また、本発明による第二の炭化水素及び/ 又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸化物接触 還元用触媒は、一般式(Ⅰ)

[0009] [化5]

$$A_{x}B_{1-x}CO_{3}$$

から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、BはNa、 K, Bi, Th, Ba, Sr, Ca, Mg, Pb, Zn 及びAgよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素 を示し、CはMn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、 V. Mo. W. Ta. Li. Ti. Zr. Nb. Pd. Rh、Ru及びPtよりなる群から選ばれる少なくとも 1種の元素を示し、0≦X≦1、0≦Y≦1である。) で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がTi、C r, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Ga, G e, Y, Zr, Nb, Ru, Rh, Pd, Pt, Ag, Sn、La、Ce、Pb及びBiよりなる群から選ばれ る少なくとも1種の元素を担持した固体酸担体に担持さ れてなることを特徴とする。

【0011】更に、本発明による第三の炭化水素及び/ 又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸化物接触 還元用触媒は、一般式(II)

[0012] [化6]

$$A_{x}B_{1-x}C_{y}C'_{1-y}O_{3}$$

【0013】(式中、AはLa又はCeを示し、BはB a、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn又はAgを示し、C はMn又はCoを示し、C'はFe、Ni、Cr、C u, V, Mo, W, Ti, Zr, Nb, Pd, Rh, R u又はP t を示し、 $0 \le X \le 1$ 、 $0 \le Y \le 1$  である。) で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がTi、C r、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ga、G e, Y, Zr, Nb, Ru, Rh, Pd, Pt, Ag, Sn、La、Ce、Pb及びBiよりなる群から選ばれ 10 る少なくとも1種の元素を担持した固体酸担体に担持さ れてなるととを特徴とする。

【0014】本発明における固体酸担体とは、触媒が使 用される温度領域において固体酸性を示す担体をいう。 固体酸性の確認は、アンモニアを用いた昇温脱離法や、 アンモニア又はピリジンを用いる in situ FTIR (フーリエ変換赤外線吸収スペクトル) 法によりなされ る。固体酸担体としては、次に示すゼオライト系固体酸 担体や酸化物系固体酸担体等がある。

【0015】ゼオライト系固体酸担体は、Na-モルデ 20 ナイト、Na-ZSM-5、Na-USY(USY:ウ ルトラステイブル又は超安定Y型ゼオライト)、ゼオラ イト中のアルミニウムの一部又は全部が他の金属元素、 例えば、特に、鉄、ガリウム、亜鉛、ランタン、銅、モ リブデン、クロム、ゲルマニウム、チタン、ホウ素等に て置換されたメタロシリケート等、耐熱性にすぐれるゼ オライトを硫酸アンモニウム等のアンモニウム塩の水溶 液又は硫酸等の酸で処理して、ゼオライト中のアルカリ 金属の一部又は全部をアンモニウムイオン又は水素イオ ンにてイオン交換することによつて得ることができる。 【0010】(式中、AはLa、Y及びCeよりなる群 30 アンモニウムイオンでイオン交換する方法による場合 は、最後に焼成処理を必要とする。

> 【0016】ゼオライト系固体酸担体の一例として、例 えば、次式

[0017]

[化7]

$$M_2((Alo_2)_{2+r}(Sio_2)_{10}) \cdot ZH_2O$$

【0018】で表わされるモルデナイト型ゼオライトを 酸処理して得られる酸型モルデナイトであつて、SiO 40 1/Al, O, モル比が13~20であり、且つ、Si O, /M, Oモル比が25~200である酸型モルデナ イトを挙げることができる。但し、上式中、Mはアルカ リ金属イオンを示し、rはゼオライトの合成条件により 変動する値である。

【0019】また、ゼオライト系固体酸担体の他の一例 として、例えば、次式

[0020]

【化8】

$$M'_A((Alo_2)_p(Sio_2)_q) \cdot Z'H_2O$$

【0021】で表わされるゼオライト中のイオンMの一 部又は全部をチタンイオン(Ti<sup>11</sup>)、ジルコニウムイ オン(Zr\*\*)又はスズイオン(Sn\*\*)にて交換して 得られるゼオライトを挙げることができる。但し、上式 中、M'はアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオ ン又は水素イオンを示し、nA=p(nはイオンMの価 数である。)、q/p≧5である。

【0022】酸化物系固体酸担体としては、A1 , O, TiO, TiO, /SO, --, ZrO, Z rO, /SO, --等の単一金属酸化物や、SiO, /A 10 a、Sr、Ba及び/又はBiの硝酸塩等の水溶性塩の  $l_1 O_1 \subset TiO_2 / Al_2 O_1 \subset TiO_2 / ZrO_2$ 等の複合酸化物等が挙げられる。これらの中では、耐熱 性の点から、Al, O, 、ZrO, 、SiO, /Al, 〇,が好ましい。

【0023】固体酸担体の他の例としては、ゼオライト 類似の多孔構造又は層状構造を有する一種の結晶性リン 酸アルミニウム(ALPO)や、その近縁物質である結 晶性ケイ酸リン酸アルミニウム(SAPO)、ALPO のリン又はリンーアルミニウムの一部をチタン、鉄、マ グネシウム、亜鉛、マンガン、コバルト等の金属で置換 した結晶性リン酸金属アルミニウム(MAPO)等を挙 げることができる。

【0024】ALPO型のリン酸塩は、上記のリン酸源 及び金属源と、シリカ、シリカゾル、ケイ酸ナトリウム 等のなかから選ばれた所望の組合せに、アミン、第四級 アンモニウム等の所謂テンプレートを混合した原料か ら、ゼオライトを合成する場合と類似した条件下で、水 熱合成法によつて調製することができる。ゼオライトを 合成する場合との主な相違点は、一般に、より高温(概 ね150℃以上)でpH酸性領域で合成されることであ る。

【0025】ALPOタイプのリン酸塩の組成は、一般  $(CA1, O, \cdot (0.8 \sim 1.2) \cdot P, O, \cdot nH, OC$ 表わされる。また、SAPO又はMAPOの場合におい ては、置換するシリカ及び金属の最大量は、アルミニウ ム及びリンの総量の約1/10程度であるが、本発明に おいては、必ずしもとの組成範囲に入つていないもの、 即ち、非晶質を含んでいるものを使用してもよい。

【0026】水熱合成法により得られるALPO型のリ ン酸塩を担体として使用する場合は、一般に、水洗、乾 燥した後、空気中で焼成して、残存しているテンプレー トを焼却除去したものが使用される。本発明において、 固体酸担体に、Ti、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、 Cu, Zn, Ga, Ge, Y, Zr, Nb, Ru, R h, Pd, Pt, Ag, Sn, La, Nd, Ce, P b、Mg、Ca、Sr、Ba及びBiよりなる群から選 ばれる少なくとも1種の元素を担持させるには、イオン 交換法、沈殿法、混合法等、従来より知られている担持 方法によることができる。これらのなかでも、特に、イ オン交換法が好ましい。例えば、前記式化5又は化6で 表わされるゼオライト中のイオンMやM'の一部又は全 部を上記元素にて、従来より知られている方法によつ て、置換すればよい。

【0027】本発明による触媒は、例えば、次に示す (1)又は(2)の方法によつて調製することができ る。

(1) Ti, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Ga, Ge, Y, Zr, Nb, Ru, Rh, P d, Ag, Sn, La, Nd, Ce, Pb, Mg, C 水溶液中に、例えば、前記式化5又は化6のゼオライト を投入し、それぞれのM、やM、を上記金属のイオンに て、又は金属イオンと水素イオンにてイオン交換する。 単一のイオン交換操作によつて所定のイオン交換率を得 ることができないときは、上記のような操作を繰り返し て行なえばよい。次いで、濾過、水洗、リバルプを繰り 返した後、乾燥し、必要に応じて、焼成する。

【0028】次いで、このような担体を分散させたスラ リー中にLa、Ce、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu、 Gd, Y, Na, K, Bi, Th, Ba, Sr, Ca, Mg、Pb、Zn、Ag、Mn、Co、Fe、Ni、C r, Cu, V, Mo, W, Ta, Li, Ti, Zr, N b、Pd、Rh、Ru又はPtの硝酸塩等の水溶性塩や これらのアルコキシドのアルコール溶液と、アンモニア 水等の中和剤又は沈殿剤を同時に投入し、沈殿を生成さ せ、前述した担体上にペロブスカイト化合物の前駆体を 担持させる。この後、濾過、水洗、リパルプを繰り返し た後、乾燥し、焼成する。

(2) 上記(1)の方法によつて得られた固体酸担体 と別途調製したペロブスカイト化合物とを遊星ミル等に よつて充分に湿式粉砕混合した後、乾燥し、必要に応じ て焼成する。

【0029】以上の方法において、ペロブスカイト化合 物の生成温度は低い方が好ましい。生成温度が低い程、 大きな比表面積を有するペロブスカイト化合物を得ると とができる。固体酸担体とペロブスカイト化合物を構成 する元素との反応によつて、固体酸担体の固体酸性が変 質したり、ペロブスカイト化合物の生成量の低下によつ て、触媒の活性が低下したりすることを回避することが 40 できるからである。

【0030】従つて、Al、O,、TiO,等のように ペロブスカイト化合物を構成する元素との反応性が高い 固体酸担体を用いる場合にあつては、固体酸担体を構成 する元素とペロブスカイト化合物を構成する元素との均 質性を高める(1)の方法は好ましくない。しかし、そ の他の場合には、一般的には、(1)の方法によるのが 好ましいが、(2)の方法によつても、かなり高い活性 を示す触媒を得ることができる。

【0031】ペロブスカイト化合物の好適な担持量は、 50 とのペロブスカイト化合物と固体酸担体との総重量に対

して、0.1~60重量%であり、好ましくは5~50重 **量%の範囲である。ペロブスカイト化合物の担持量が6** 0重量%を越えても、そのような増量に応じた添加効果 が得られないばかりでなく、酸素が共存する反応系にお いては、酸素による炭化水素や含酸素化合物の消耗が多 くなる。一方、担持量が0.1重量%よりも少ないとき は、触媒の還元活性を十分に向上させることができな ¢1°

7

【0032】本発明による触媒は、従来、知られている 成形方法によつて、ハニカム状、球状等の種々の形状に 10 成形することができる。この成形の際に、成形助剤、成 形体補強体、無機繊維、有機パインダー等を適宜配合し てもよい。また、予め成形された基材上にウオツシユコ ート法等によつて被覆担持させることもできる。更に、 従来、知られているその他の触媒の調製法によるととも できる。

【0033】本発明の実施において、還元剤として使用 する炭化水素の具体例としては、気体状のものとして、 メタン、エタン、ブチレン等の炭化水素ガスが、液体状 のものとして、ペンタン、ヘキサン、オクタン、ヘプタ 20 い。 ン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の単一成分系の炭 化水素や、ガソリン、灯油、軽油、重油等の鉱油系炭化 水素等が挙げられる。特に好適な炭化水素としては、ア セチレン、メチルアセチレン、1-ブチン等の低級アル キン、エチレン、プロピレン、イソブチレン、1-ブテ ン、2-ブテン等の低級アルケン、ブタジエン、イソプニ。 レン等の低級ジエン、プロパン、ブタン等の低級アルカ ン等が挙げられる。

【0034】炭化水素の好適な添加量は、その種類によ つて異なるが、窒素酸化物に対するモル比にて0.1~2 30 て、Ga交換モルデナイトを得た。 程度である。0.1 未満であるときは、十分な還元活性を 得ることができず、他方、モル比が2を越えるときは、 未反応の炭化水素の排出量が多くなるために、これを回 収するための後処理が必要となる。また、本発明の実施 において還元剤として使用する含酸素化合物とは、酸素 元素を分子内に有する有機化合物のことである。その具 体例としては、メチルアルコール、エチルアルコール、 プロピルアルコール、オクチルアルコール等のアルコー ル類、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、ジプロピ ルエーテル等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル、 40 10とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続けて、 油脂類等のエステル類、アセトン、メチルエチルケトン 等のケトン類等が挙げられる。好適な含酸素化合物とし ては、メチルアルコール、エチルアルコール等の低級ア ルコールが挙げられる。

【0035】上記炭化水素及び含酸素化合物は、それぞ れ一種を単独で用いてもよく、必要に応じて二種以上併 用してもよい。また、炭化水素と含酸素化合物とを一種 又は二種以上併用するようにしてもよい。尚、排ガス中 に存在する燃料等の未燃焼物乃至不完全燃焼生成物、即 ち、炭化水素類やパテイキュレート類等も還元剤として 50

有効であり、これらも本発明における炭化水素に含まれ る。このことから、見方を変えれば、本発明による触媒 は、排ガス中の炭化水素類やパテイキユレート類等の減 少或いは除去触媒としても有用であるということができ る。

【0036】上記還元剤が窒素酸化物に対して選択的還 元反応を示す温度は、含酸素化合物<アルキン<アルケ ン<芳香族系炭化水素<アルカンの順に高くなる。ま た、同系の炭化水素においては、炭素数が大きくなるに 従つて、その温度は低くなる。本発明による触媒が窒素 酸化物に対して還元活性を示す最適な温度は、使用する 還元剤や触媒種により異なるが、通常、100~800 ℃である。この温度領域においては、空間速度(SV) 500~100000程度で排ガスを流通させることが 好ましい。本発明において特に好適な温度領域は200 ~600°Cである。

#### [0037]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、 本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではな

#### (1)触媒の調製

#### 実施例1

硝酸ガリウム8水和物(Ga(NO,), ·8H, O)1 1.47gを1リットルの蒸留水に溶解させた水溶液を攪 拌しながら、これに日本化学社製H型モルデナイト(H M-23)100gを投入し、4時間イオン交換処理を 行なつた。その後、濾過、水洗、リバルプを行なつて、 濾液の導電率がリバルプ用水と同じになるまで繰り返し た後、得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥し

【0038】一方、硝酸ランタン6水和物(La(NO <sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6 H<sub>2</sub> O) 1 0 1. 0 5 g 、、酢酸マンガン 4 水和 物(Mn(Ac),·4H,O(Ac=CH,COO、以 下、同じ。〕) 28.60g、硝酸ストロンチウム(Sr (NO,), ) 74.08g及び硝酸コバルト6水和物(C o (NO,), · 6H, O) 135.83gを水500mlに 溶解させ、水溶液を得た。

【0039】この水溶液に、十分に攪拌しながら、12 1g/1濃度の水酸化ナトリウム水溶液を加えて、pHを 熟成を行なつた。その後、濾過、水洗、リバルプを、濾 液の導電率がリバルプ用水とほぼ同じになるまで繰り返 した。得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥 し、次いで、700℃で3時間焼成した。

【0040】得られた焼成物のX線回折から、ペロブス カイト結晶相が生成していることが確認された。また、 この焼成物のBET法による比表面積(以下の比表面積 の測定も同法による。)は23.7㎡/gであつた(La 。、Sros Coos Mnos Os)。このようにして 得たGa交換モルデナイト60gとペロブスカイト化合

物40gとの混合物に水100gを加え、遊星ミルにて 30分間粉砕混合し、更に水で粘度調整して、ウオツシ ユコート用スラリーを得た。このスラリーを1.25mmピ ツチのコージュライト社製のハニカム(以下、とのハニ カムを単にハニカムと称する。)に塗布して、触媒を担 持させ、試作サンプル(A-1)を得た。このときの触 媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.103gであつ た。

### 実施例2

硝酸銀(AgNO,)3.15gを蒸留水1リットルに投 10 カイト化合物40gを用いて、実施例1と同様にして、 入して水溶液を調製した。この水溶液を攪拌しながら、 これに日本化学社製H型モルデナイト(HM-23)1 00gを投入し、4時間イオン交換処理を行なつた。と の際、モノエチルアミン水溶液(100g/1)を加え て、pH6.5を維持した。その後、濾過、水洗、リパルプ を行なつて、濾液の導電率がリバルプ用水と同じになる まで繰り返した後、得られた濾過ケーキを120°cで1 8時間乾燥した。

【0041】一方、硝酸ランタン6水和物89.5gと酢 酸マンガン4水和物50.66gを秤量し、次いで、実施 例1と同様にして、ペロブスカイト化合物(LaMnO 9.1 ㎡/gであつた。このようにして得たAg交換モル デナイト60gとペロブスカイト化合物40gを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-2)を 得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり 0.117gであつた。

# 実施例3

硝酸ニツケル6水和物 (Ni(NO,),・6H,O) た。この水溶液を攪拌しながら、これに東ソー社製ゼオ ライトUS-Y(330HUA)100gを投入し、4 時間イオン交換処理を行なつた。この後、実施例1と同り 様にして、Ni交換ゼオライトUS-Yを得た。

【0042】一方、硝酸ランタン6水和物71.60g、 硝酸鉛(Pb(NO,),)13.69g及び酢酸マンガ ン4水和物50.66gを混合し、次いで、800℃で3 時間焼成した以外は、実施例1と同様にして、ペロブス カイト化合物(Lao.s Pbo.z MnO,)を得た。と Y60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施 |例1と同様にして、試作サンプル(A-3)を得た。と のときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.128 gであつた。

#### 実施例4

酢酸銅1水和物 (Cu (Ac), · H, O) 6.28gを 蒸留水1リットルに投入して水溶液を調製した。この水 溶液を攪拌しながら、これに東ソー社製ゼオライトUS

交換処理を行なつた。との後、実施例1と同様にして、 Cu交換ゼオライトUS-Yを得た。

10

【0043】一方、硝酸ランタン6水和物88.07g及 び硝酸コバルト6水和物(Co(NO,),・6H 、O) 59.19gを混合し、次いで、800℃で3時間 焼成した以外は、実施例1と同様にして、ペロブスカイ ト化合物(LaCoO、)を得た。このペロブスカイト 化合物の比表面積は17.4㎡/gであつた。このように して得たCu交換ゼオライトUS-Y60gとペロブス 試作サンプル(A-4)を得た。このときの触媒の担持 **量は、ハニカム1cc当たり0.122gであつた。** 実施例5

酢酸マンガン4水和物 (Mn (Ac), ·4H, O) 2 2.3 1gを蒸留水 1 リットルに投入して水溶液を調製し た。この水溶液を攪拌しながら、これに比表面積95㎡ /gのチタニア(比表面積95㎡/g)を投入し、10 Og/1濃度のモノエチルアミン水溶液にてpHを5.0に 維持しつつ、4時間イオン交換処理を行なつた。との 後、実施例1と同様にして、Mn交換チタニアを得た。 【0044】一方、硝酸セリウム6水和物(Ce(NO 」)<sub>2</sub> ・6 H<sub>2</sub> O) 7 0.6 5 g、硝酸パリウム (Ba (NO,),) 10.63g及び硝酸コバルト6水和物5 9.19gを混合し、次いで、実施例1と同様にして、ペ ロブスカイト化合物 (Ceo.Bao., CoO,)を得 た。このペロブスカイト化合物の比表面積は23.0㎡/ gであつた。

【0045】このようにして得たMn交換チタニア60 gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1と 19.8 gを蒸留水1リットルに投入して水溶液を調製し 30 同様にして、試作サンプル(A-5)を得た。このとき の触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0.097gであ つた。

#### 実施例6

酢酸コバルト4水和物(Co(Ac), ・4 H, O) 2 1.13gを蒸留水1リットルに投入して水溶液を調製し た。この水溶液を攪拌しながら、これに日揮化学製の比 表面積250㎡/gのシリカ・アルミナを投入し、10 Og/1濃度のモノエチルアミン水溶液にてpHを4.5に 維持しつつ、4時間イオン交換処理を行なつた。との のペロブスカイト化合物の比表面積は23.7㎡/gであ 40 後、実施例1と同様にして、Со交換シリカ・アルミナ を得た。

> 【0046】一方、硝酸ランタン6水和物90.84g、 酢酸マンガン4水和物25.71g及び四塩化チタン水溶 液(Tiとして14.82g/100ml濃度の水溶液)3 39.0mlを混合し、次いで、実施例1と同様にして、ペ ロブスカイト化合物(LaMn。、Tio、O。)を得 た。このペロブスカイト化合物の比表面積は25.3㎡/ gであつた。

【0047】とのようにして得たCo交換シリカ・アル -Y(330HUA)100gを投入し、4時間イオン 50 ミナ60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実 施例1と同様にして、試作サンプル(A-6)を得た。 このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.09 2gであつた。

#### 実施例7

水129.6 gに撹拌しながら細かく砕いたアルミニウムイソプロポキシド90.7 gを少量ずつ加え、均一になるまで撹拌混合した。この混合液に85%リン酸水溶液51.3 gを滴下し、均一になるまで撹拌混合した後、更に50%シリカゾル16.0 gを加え、均一になるまで十分に撹拌混合した。

【0048】次いで、水酸化テトラエチルアンモニウム81.6gを加え、十分に攪拌混合した。この混合物をオートクレーブに仕込み、200℃で24時間反応させた後、生成物を濾過分離し、更に水洗、乾燥した後、500℃で3時間、空気中で焼成して、SAPO-34を得た。このSAPO-34は、Si、Al及びPをそれぞれ9.5重量%、18.0重量%及び19.0重量%含有するものであつた。

【0049】酢酸亜鉛(Zn(Ac), )6.71gを蒸 留水1リットルに溶解させた水溶液に上記SAPO-3 20 4を投入し、4時間イオン交換処理を行なつた。一方、 白水化学工業社製のランタンエトキシドのエタノール溶 液(La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>として73g/1濃度の溶液)100.0m 1、同社製のパリウムエトキシドのエタノール溶液(B a〇として79g/1濃度の溶液)21.74ml、同社製 のニツケルエトキシドのエタノール溶液(NiOとして 67g/1濃度の溶液)49.95ml及び同社製のコバル トエトキシドのエタノール溶液(CoOとして91g/ 1 濃度の溶液) 9.2 2 mlを混合し、十分に攪拌しなが ら、これに1重量%のアンモニア水溶液を徐々に滴下。 し、加水分解させた。次いで、これを均一に混合しなが ら、蒸発乾固させ、600℃で3時間焼成して、ペロブ スカイト化合物(La。。Ba。、Co。。Ni。、O 」)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は3 6.9 m / g であつた。

【0050】このようにして得たZn置換SAPO-34の60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-7)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.0103gであつた。

#### 実施例8

【0051】一方、硝酸ランタン6水和物101.05g、硝酸ストロンチウム74.08g、硝酸コバルト6水和物135.83g及び硝酸第二鉄6水和物(Fe(NO-)-・6H 0)3360gを混合し、実施例1と同

12

様にして、ペロブスカイト化合物(La。、Sro.s Co。、Feo.s O。、Peo.s O。)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は21.6㎡/gであつた。

【0052】とのようにして得たPt担持ャーアルミナ60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-8)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.091gであつた。

#### 実施例9

10 酢酸ランタン1.5水和物(La(Ac)、・1.5 H 、O)1.30gを蒸留水1リットルに溶解させ、攪拌下にこの水溶液に日本化学社製H型モルデナイト(HM-23)100gを投入し、4時間イオン交換処理を行なった。この後、実施例1と同様にして、La交換H型モルデナイトを得た。

【0053】一方、硝酸ランタン6水和物202.10 g、硝酸亜鉛6水和物28.41g、硝酸コバルト6水和物135.83g及び硝酸第二銅3水和物(Cu(NO,),・3H,O)28.19gを混合し、実施例1と同様にして、ペロブスカイト化合物(La。,Zn。,Co。,Cu。,O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は17.3㎡/gであつた。

【0054】このようにして得たしa交換H型モルデナイト60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-9)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.115gであつた。

#### 実施例10

四塩化ゲルマニウム(GeCl.)15.6gを蒸留水1 30 リットルに溶解させて、水溶液を調製した。別に、水酸 化ジルコニウムを600℃の温度で3時間焼成して、比 表面積49.1㎡/gのジルコニアを調製し、これを上記 水溶液に投入し、攪拌しながら、ヤマト科学社製のスプレードライヤーGB-22型に供給し、これを乾燥し た。その後、600℃にて3時間焼成して、Ge担持ジルコニアを得た。

【0055】一方、硝酸ランタン6水和物202.10g、硝酸銀19.82g、硝酸コバルト6水和物135.83g及び硝酸ジルコニウム5水和物(Zr(NO,),
40・5H,O)69.87gを混合し、実施例1と同様にして、ペロブスカイト化合物(La。,Ag。,Co。,
Zr。,O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は17.3㎡/gであつた。

【0056】とのようにして得たGe担持ジルコニア6 0gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1 と同様にして、試作サンプル(A-10)を得た。この ときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.132g であつた。

#### 実施例11

。)」・6 H、O) 3 3.6 O g を混合し、実施例 1 と同 50 硝酸セリウム ( C e ( N O , ) 。) 水溶液 ( C e O , と

して20重量%濃度)21mlを1リットルに希釈し、と れに日本化学社製H型モルデナイト (HM-23) 10 Ogを投入し、モノエチルアミンを加えながら、pHを1. 8 に維持しつつ、4 時間イオン交換処理を行なつた。と の後、実施例1と同様にして、Ce交換H型モルデナイ トを得た。

【0057】一方、硝酸ランタン6水和物101.05 g、硝酸ストロンチウム74.08g、硝酸コバルト6水 和物135.83g及び硝酸クロム(Cr(NO,),) 27.79gを混合し、実施例1と同様にして、ペロブス 10 カイト化合物(La., Sr., Co., Cr 。. O, )を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 積は20.3㎡/gであつた。

【0058】このようにして得たCe交換H型モルデナ イト60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実 施例1と同様にして、試作サンプル(A-11)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0. 118gであつた。

#### 実施例12

85%リン酸69.2gと水178gとの混合物に擬ベー マイト粉末(アルミナ67%、酢酸9.5%を含むもの) 45.8gを少量ずつ加え、均一になるまで攪拌混合し た。この液体混合物にトリプロピルアミン43.8gを加 え、均一になるまで撹拌混合した。

【0059】この混合物をオートクレーブに仕込み、1 50℃で70時間攪拌反応させた後、得られた反応生成 物を濾過分離し、水洗、乾燥した。この後、500℃で 3時間空気中で焼成してALPO-5を得た。このAL PO-5は、A I 及びPをそれぞれ 18.0 重量%及び2 2.0 重量%含有するものであつた。更に、硝酸第二鉄9 30 1と硫酸チタニル(TiOSO,)水溶液(TiO, と 水和物(Fe(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>・9H<sub>2</sub>O)9.12gを蒸留 水1リットルに溶解させ、攪拌下にこれに100gのA LPO-5を投入して、ここに、Fe交換ALPO-5 を得た。

【0060】一方、硝酸ランタン6水和物101.05 g、硝酸ストロンチウム74.08g、硝酸コバルト6水 和物135.83g及び五塩化ニオブ(NbCl。)の塩 酸水溶液(Nbとして50g/1濃度の溶液)216.8 mlを混合し、実施例1と同様にして、ペロブスカイト化 合物(Lao., Sro., Coo., Nbo., O, )を得 た。このペロブスカイト化合物の比表面積は18.9㎡/ gであつた。

【0061】このようにして得たFe交換ALPO-5 の60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施 例1と同様にして、試作サンプル(A-12)を得た。 このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0.10 9gであつた。

# 実施例13

五塩化ニオブ(NbCl、)の塩酸水溶液(Nbとして

入し、攪拌しながら、これに日本化学社製H型モルデナ イト(HM-23)100gを投入し、4時間イオン交 換処理を行なつた。この後、実施例1と同様にして、N b交換H型モルデナイトを得た。

14

【0062】一方、硝酸ランタン6水和物88.07g、 硝酸ストロンチウム 10.76 g及び酢酸コバルト4水和 物(Co(Ac), ·4H, O) 50.66gを水500 m1に溶解させた。この水溶液に十分な攪拌下に濃度12 1g/1の水酸化ナトリウム水溶液を滴下し、水溶液の pHを10とし、沈殿反応を行なつた。この沈殿反応の終 了後、18時間攪拌を続けて熟成した。

【0063】この後、濾過、水洗、リバルプを濾液の導 電率がリパルプ用水のそれとほぼ同じになるまで繰り返 した後、濾過ケーキを120°Cで18時間乾燥した。と の乾燥物を粉砕し、この粉砕物にシユウ酸バナジル水溶 液(Vとして100g/1濃度の水溶液)25.90mlを 加え、十分に混練した後、蒸発乾固させた。これを12 0℃で18時間乾燥させた後、850℃で3時間焼成し て、ペロブスカイト化合物(Lao. Sro. Coo. s 20 V。2 O。)を得た。このペロブスカイト化合物の比表 面積は12.8㎡/gであつた。

【0064】このようにして得たNb交換H型モルデナ イト60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実 施例1と同様にして、試作サンプル(A-13)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 124gであつた。.

#### 実施例14

硝酸シルコニル2水和物 (ZrO(NO,),・2H, O) 水溶液(ZrO,として100g/1濃度)500m して 1 0 0 g / 1 濃度) 5 0 0 m l とを混合した水溶液に 日本化学社製Naモルデナイト(NM-100P)10 Ogを投入し、攪拌して、4時間イオン交換処理を行な つた。この後、実施例1と同様にして、Ti-Zr交換 H型モルデナイトを得た。

【0065】一方、実施例13において、シユウ酸バナ ジル水溶液に代えて、モリブデン酸アンモニウムのアン モニア性水溶液 (MoO, として25g/1濃度の水溶 液) 260.22 mlを加えた以外は、実施例13と同様に 40 して、ペロプスカイト化合物(Lao.s Sro.z Co 。. , Mo 。. , O , ) を得た。このペロブスカイト化合物 の比表面積は10.4 m²/g であつた。

【0066】このようにして得たTi-Zr交換H型モ ルデナイト60gとペロブスカイト化合物40gを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-14) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカムlcc当た り0.119gであつた。

#### 実施例15

硝酸クロム 9 水和物(Cr(NO,),·9 H,O)1 50g/l濃度の溶液)50mlを蒸留水1リットルに投 50 3.58gを蒸留水300mlに溶解させ、攪拌下に、これ に住友化学製 $\gamma$ -アルミナ(A-11)100gを投入して、スラリーを調製した。このスラリーをヤマト科学社製のスプレードライヤーGB-22型に供給し、これを乾燥した。その後、600℃にて3時間焼成して、Cr担持 $\gamma$ -アルミナを得た。

15

【0067】一方、硝酸ランタン6水和物173.20 g、硝酸ストロンチウム126.98g、硝酸コバルト6 水和物276.48g及び塩化白金酸6水和物25.90g を水1リットルに溶解させて水溶液を調製した。この水溶液に濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を攪 10 拌しながら滴下し、pH10として、加水分解を行なつた。この加水分解反応の終了後、攪拌を18時間続けた。以下、実施例1と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao.4 Sro.6 Coo.95 Pto.05 O3)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は27.6㎡/gであつた。

【0068】 このようにして得たCr担持ャーアルミナ60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-15)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.096 20gであつた。

#### 実施例16

実施例15において、塩化白金酸6水和物に代えて、硝酸ロジウム2水和物(Rh(NO,),  $\cdot 2H$ , O) 16.25 gを用いた以外は、実施例15 と同様にして、ペロブスカイト化合物( $La_{0.4}$ ,  $Sr_{0.6}$ ,  $Co_{0.9}$ ,  $Rh_{0.0}$ , O, )を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は29.6 m/g であつた。

【0069】 costoneoutle costo

#### 実施例17

四塩化スズ(SnCl.) 9.45gを蒸留水1リットル に溶解させ、攪拌下に、これに日本化学社製H型モルデナイト(HM-23)100gを投入し、4時間攪拌して、イオン交換を行なつた。以下、実施例1と同様にして、Sn交換H型モルデナイトを得た。

【0070】一方、実施例15において、塩化白金酸6水和物に代えて、塩化バラジウム(PdCl2)8.67gを用いた以外は、実施例15と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao.4 Sro.6 Coo.95Pd。0.05O5)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は28.5㎡/gであつた。このようにして得たSn交換H型モルデナイト60gとペロブスカイト化合物40gとを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-17)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.113gであつた。

実施例18

硝酸イツトリウム4水和物(Y(NO,),・4H,0)11.68gを蒸留水1リットルに溶解させ、攪拌下に、これに日本化学社製H型モルデナイト(HM-23)100gを投入し、4時間攪拌して、イオン交換を行なつた。以下、実施例1と同様にして、Y交換H型モルデナイトを得た。

【0071】一方、実施例15において、塩化白金酸6水和物に代えて、四塩化ルテニウム5水和物(RuCl.・5H,O)16.15gを用いた以外は、実施例15と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao...Sr. Coo..s,Ruo.osO,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は25.3㎡/gであつた。このようにして得たY担持H型モルデナイト60gとペロブスカイト化合物40gとを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-18)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.125gであつた。

#### 実施例19

実施例1において、Ga交換H型モルデナイト100gとペロプスカイト化合物(La。、Sr。。Co。。Mn。、O。)1gとを用いた以外は、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-19)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.099gであつた。

#### 実施例20

実施例1において、Ga交換H型モルデナイト100gとペロブスカイト化合物(La。, Sr。, Co。, Mn。, O,)20gとを用いた以外は、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-20)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.108gであった

#### 実施例21

実施例1 において、G a 交換H型モルデナイト100gとペロブスカイト化合物(L a。... S r。... C o。... M n。... O,)50gとを用いた以外は、実施例1と同様にして、試作サンブル(A-21)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.113gであった。

#### 実施例22

て、Sn交換H型モルデナイトを得た。実施例1において、Ga交換H型モルデナイト30gと【0070】一方、実施例15において、塩化白金酸640 ペロブスカイト化合物(Lac., Sro., Coo., Mn水和物に代えて、塩化パラジウム(PdCl, )8.67。、O, )70gとを用いた以外は、実施例1と同様にgを用いた以外は、実施例15と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lac., Sro., Coo., Mnして、試作サンブル(A-22)を得た。このときの触カイト化合物(Lac., Sro., Coo., Pd媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.115gであつはの担持量は、ハニカム1cc当たり0.115gであつた。

#### 実施例23

組成式Nax ((AIO<sub>x</sub>)<sub>x</sub>・(SiO<sub>x</sub>)<sub>y</sub>)・2 H<sub>x</sub>Oで表わされるナトリウム型モルデナイトの市販品 (日本モービル社製ZSM-5、Y/X=35)100 gを0.025モル/1濃度の硝酸イツトリウム4水和物 が溶液1リットル中に浸漬し、十分に撹拌して、イオン

交換を行なつた。その後、濾別、水洗して、ゼオライト のケーキを得た。次いで、このケーキを乾燥した後、6 50℃で4時間焼成して、Y交換ゼオライトを得た。

【0072】とのようにして得たY交換ZSM-5をN i 交換US-Yに代えて用いた以外は、実施例3 と同様 にして、試作サンプル(A-23)を得た。このときの 触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0.1 1 7 g であつ た。

#### 実施例24

量%濃度)100.0gと塩化ジルコニウム(ZrC 1.) 97.20gを攪拌しながら混合し、更に、これに 硝酸ビスマス5水和物(Bi(NO,),·5H,O) 水溶液(Bi(NO<sub>3</sub>), として100g/1濃度)4 8.1m7を加え、水にて総量を500m7とした。この後、 これに濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を加 えて、pHを10とした。中和反応終了後、18時間攪拌 を続け、その後、瀘過、水洗、リパルプを繰り返して、 濾過ケーキを得、このケーキを120℃で18時間乾燥 し、次いで、700℃で3時間焼成した。

【0073】とのようにして得られたBi担持SiO。 - ZrO』の比表面積は297㎡/gであつた。一方、 硝酸イツトリウム硝酸4水和物173.49gと硝酸コバ ルト6水和物145.52gを水500m7に溶解させ、水 溶液を得た。この水溶液に、十分に攪拌しながら、12 1g/1濃度の水酸化ナトリウム水溶液を加えて、pHを 10とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続けて、 熟成を行なつた。その後、濾過、水洗、リパルプを、濾 過水の導電率がリバルプ用水とほぼ同じになるまで繰り 返した。得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥 30 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い し、次いで、700℃で3時間焼成した。

【0074】得られた焼成物のX線回折の結果、ペロブ スカイト(YCoO,)結晶相が生成していることが確 認された。また、との焼成物のBET法による比表面積 は18.5㎡/gであつた。このようにして得たBi担持 SiO<sub>2</sub> - ZrO<sub>2</sub> 60gとペロプスカイト化合物40 gとを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプル (A-24)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム1cc当たり0.124gであつた。

## 実施例25

硝酸鉛(Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>1</sub>)8.20gを蒸留水1リット ルに溶解させ、攪拌下に、これに日本化学社製H型モル デナイト(HM-23)100gを投入し、4時間攪拌 して、イオン交換を行なつた。以下、実施例1と同様に して、Pb交換H型モルデナイトを得た。

【0075】一方、硝酸ランタン6水和物89.5g、酢 酸コバルト4水和物(Co(Ac)、・4 H、O)41. 19g及び酢酸マンガン4水和物(Mn(Ac), · 4 H, O) 10.13gを秤量し、次いで、実施例19と同 様にして、ペロブスカイト化合物(LaCo。。Mn

。、 O, )を得た。とのペロブスカイト化合物の比表面 **積は24.8㎡/gであつた。** 

18

【0076】このようにして得たPb交換H型モルデナ イト60gとペロブスカイト化合物40gを用いて、実 施例1と同様にして、試作サンプル(A-25)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 120gであつた。

#### 実施例26

硝酸ランタン6水和物35.80g、硝酸イツトリウム4 日産化学社製のシリカゾルO型(SiO, として20重 10 水和物28.69g、硝酸ストロンチウム8.75g、酢酸 コバルト4水和物41.19g及び酢酸マンガン4水和物 10.13gを秤量し、以下、実施例25と同様にして、 ペロブスカイト化合物(La., Yo, Sr., Co 。。Mn。、O。)を得た。とのペロブスカイト化合物 の比表面積は $20.4 \, \text{m}^2/\text{g}$  であつた。

> 【0077】このペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたG a 交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例 1 と同様にして、試作サンプル(A – 2 6) を得た。とのときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た 20 り0.116gであつた。

#### 実施例27

硝酸ランタン6水和物17.90g、硝酸イツトリウム4 水和物28.69g、硝酸セリウム6水和物(Ce(NO 。)。・6 H。O)35.9 O g 及び硝酸クロム49.2 2 gを混合し、次いで、800℃で3時間焼成した以外 は、実施例26と同様にして、ペロブスカイト化合物 (Lao., Yo., Ceo., CrO, )を得た。このペロ ブスカイト化合物の比表面積は21.6㎡/gであつた。 【0078】とのペロブスカイト化合物40gと実施例 て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-27) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た り0.128gであつた。

#### 実施例28

硝酸セリウム6水和物 70.65g、硝酸バリウム 10.6 3g、硝酸第二銅3水和物24.57g及び硝酸クロム2 4.22gを混合し、次いで、実施例26と同様にして、 ペロブスカイト化合物(Ce., Ba., Cu., Cr 。、O、)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 40 積は19.3㎡/gであつた。

【0079】このペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-28) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た り0.123gであつた。

#### 実施例29

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸セリウム6水和 物18.22g、酢酸マンガン4水和物25.71g及び四 塩化チタン水溶液(Tiとして14.82g/100m3濃 50 度の水溶液) 3 3 9.0 mlを混合し、次いで、実施例2 6

と同様にして、ペロブスカイト化合物(La。。Ce 。. Mn。, Ti。, O,) を得た。このペロブスカイ ト化合物の比表面積は23.1m//gであつた。

19

【0080】とのペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-29) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た り0.119gであつた。

#### 実施例30

硝酸ランタン6水和物101.05g、硝酸イツトリウム 10 硝酸ランタン6水和物173.20g、硝酸ストロンチウ 4水和物 8 0.9 7 g 、硝酸ストロンチウム 2 4.6 9 g 、 硝酸ニツケル6水和物135.72g及び硝酸第二鉄6水 和物33.60gを混合し、次いで、実施例26と同様に して、ペロブスカイト化合物(Lao.、Yo.、Sro.、 Ni。、Fe。、O。)を得た。このペロプスカイト化 合物の比表面積は24.0㎡/gであつた。

【0081】このペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-30) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当た 20 り0.109gであつた。

#### 実施例31

硝酸ランタン6水和物151.58g、硝酸イツトリウム 4水和物40.59g、硝酸銀19.82g、硝酸第二銅3 水和物112.77g及び硝酸ジルコニウム5水和物(2 r (NO<sub>3</sub>) 、・5 H、O) 69.8 7 g を混合し、次い で、実施例26と同様にしてペロブスカイト化合物(L a., Y., Ag., Cu., Zr.,O, )を得た。 とのペロブスカイト化合物の比表面積は17.8㎡/gで あつた。

【0082】とのペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-31) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た 90.115gであつた。

#### 実施例32

硝酸セリウム6水和物44.16g、硝酸イツトリウム4 水和物35.29g、硝酸ストロンチウム10.76g及び 硝酸第二鉄9水和物58.57gを秤量し、水500mlに 溶解させた。

【0083】これに十分な攪拌下に濃度121g/1の 水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、pHを10とした。 沈殿反応終了後、18時間攪拌して熟成し、その後、濾 過、水洗、リパルプを、濾液の導電率がリパルプ用水の それとほぼ同じになるまで繰り返して、濾過ケーキを 得、このケーキを120℃で18時間乾燥した。次い で、この乾燥物を粉砕し、この粉砕物にシユウ酸パナジ ル水溶液(Vとして100g/1濃度の水溶液)25.9 Omlを加え、十分混練した後 蒸発乾固させ、120℃ で18時間乾燥させ、850℃で3時間焼成して、ペロ 50 40gと実施例1にて用いたGa交換H型モルデナイト

ブスカイト化合物(Ce., Y., Sr., Fe., V 。、O、)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 積は13.7㎡/gであつた。

20

【0084】とのペロブスカイト化合物40gと実施例 1にて用いたGa交換H型モルデナイト60gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-32) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た り0.120gであつた。

### 実施例33

ム126.98g、硝酸第二銅3水和物276.48g及び 塩化白金酸6水和物25.90gを秤量し、水1リットル に溶解させて、水溶液を調製した。

【0085】この水溶液に攪拌下に濃度121g/1の 水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、pHを10とした。 加水分解反応終了後、18時間攪拌し、その後、実施例 26と同様にして、ペロブスカイト化合物(La...S  $r_{o,s}$   $Cu_{o,s}$   $Pt_{o,o}$   $O_s$  ) を得た。このペロブスカ イト化合物の比表面積は27.6㎡/gであつた。とのペ ロブスカイト化合物40gと実施例1にて用いたGa交 換H型モルデナイト60gとを用いて、実施例1と同様 にして、試作サンブル(A-33)を得た。このときの 触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0.1 1 1 g であつ た。

#### 実施例34

硝酸ランタン6水和物 72.6 7 g 、硝酸カリウム(K N O, ) 4.2 4 g、酢酸マンガン 4 水和物 5 0.3 9 g 及び 硝酸ロジウム2水和物(Rh(NO,), ・2H、O) 1.36gを秤量し、水250mlに溶解させて、水溶液を 30 調製した。

【0086】この水溶液をヤマト科学社製スプレードラ イヤー「パルビスGB-22」にて蒸発乾固させ、これ を700℃で3時間焼成して、ペロブスカイト化合物 (Lao, Ko, Mno, so Rho, o, O, )を得た。この ペロブスカイト化合物の比表面積は18.3㎡/gであつ た。このペロブスカイト化合物40gと実施例1にて用 いたGa交換H型モルデナイト60gとを用いて、実施 例1と同様にして、試作サンプル(A-34)を得た。 このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0.12 40 4gであつた。

#### 実施例35

硝酸ラシタン6水和物72.67g、硝酸ビスマス5水和 物9.05g、硝酸リチウム(LiNO,)7.71g及び 塩化白金酸6水和物38.63gを水500ml に溶解させ た。

【0087】以下、実施例34と同様にして、ペロブス カイト化合物 (La., Bi., Li., Pt 。、O、)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 積は20.7㎡/gであつた。とのペロブスカイト化合物 .60gとを用いて、実施例1と同様にして、試作サンプ ル(A-35)を得た。このときの触媒の担持量は、ハ ニカム 1 cc当たり0.120gであつた。

21

#### 実施例36

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸第二銅3水和物 32.44g及び五酸化タンタル(Ta, 〇, )7.42g を秤量し、これに水250mlを加えて、十分に攪拌し て、スラリーを調製した。このスラリーを実施例34に て用いたスプレードライヤーにて蒸発乾固させ、これを a Cu., Ta, O, )を得た。このペロブスカイト 化合物の比表面費は9.2㎡/gであつた。

【0088】このペロプスカイト化合物40gと実施例 1 にて用いたG a 交換H型モルデナイト6 0 g とを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-35) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当た 90.118gであつた。

#### 実施例37

硝酸ネオジム6水和物(Nd(NO,),・6H,O) 37.19gを蒸留水1リットルに溶させて水溶液を調製 20 し、攪拌しながら、これに日本化学社製H型モルデナイ ト(HM-23)100gを投入し、4時間イオン交換 処理を行なつた。以下、実施例1と同様にして、Nd交 換H型モルデナイトを得た。

【0089】一方、塩化プラセオジム7水和物(PrC 1, ·7H, O) 224.02g、硝酸鉛132.48g及 び酢酸マンガン4水和物245.09gを水500mlに溶 解させて、水溶液を調製した。この水溶液に十分に攪拌 しながら、濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液 拌を続けて、熟成を行なつた。その後、濾過、水洗、リ パルプを濾液の導電率がリバルプ用水とほぼ同じになる まで繰り返した。得られた濾過ケーキを120℃で18 時間乾燥し、次いで、700℃で3時間焼成した。

【0090】得られた焼成物のX線回折の結果、ペロブ スカイト結晶相が生成していることが確認された。ま た、この焼成物のBET法による比表面積は25.9㎡/ gであつた(Pro., Pbo., MnO, )。このように して得たペロブスカイト化合物40gと上記Nd交換H 型モルデナイト60gとの混合物に水を100g加え、 遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整 してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリー をハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル (A-37)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム 1 cc当たり0.128gであつた。

#### 実施例38

硝酸ネオジム6水和物263.01g、硝酸鉛132.48 g及び酢酸マンガン4水和物245.09gを用いて、実 施例37と同様にして、ペロブスカイト化合物(Nd

合物の比表面積は30.7㎡/gであつた。

【0091】このようにして得たペロブスカイト化合物 40gと実施例1と同じGa交換モルデナイト60gと の混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハ ニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル(A -38)を得た。とのときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0.123gであつた。

#### 実施例39

硝酸ガドリニウム6水和物(Gd(NO。)」・6H。 800°Cで3時間焼成して、ペロブスカイト化合物(L 10 O)270.82g、硝酸鉛132.48g及び酢酸マンガ ン4水和物245.09gを混合し、次いで、700℃で 3時間焼成した以外は、実施例37と同様にして、ペロ ブスカイト化合物(Gdo.。Pbo.、MnO,)を得 た。とのペロブスカイト化合物の比表面積は24.2㎡/ gであつた。

> 【0092】とのようにして得たペロブスカイト化合物 40gと実施例1と同じGa交換モルデナイト60gと の混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハ ニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル(A -39)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0.120gであつた。

#### 実施例40

硝酸サマリウム6水和物(Sm(NO,),・6H 20)230.97g、硝酸コバルト6水和物291.03 gとを混合し、次いで、800℃で3時間焼成した以外 は、実施例37と同様にして、ペロブスカイト化合物 (SmCoO,)を得た。このペロブスカイト化合物の 比表面積は16.4m²/gであつた。

【0093】とのようにして得たペロブスカイト化合物 を加えてpHを10とした。沈殿反応終了後、18時間攪 30 40gと実施例1と同じGa交換モルデナイト60gと の混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハ ニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル(A -40)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0.118gであつた。

#### 実施例4 1

硝酸ユウロピウム6水和物(Eu(NO,),・6Hぇ O) 354.68g、硝酸バリウム52.27g及び硝酸コ バルト6水和物291.03gを用い、実施例45と同様 にして、ペロブスカイト化合物(Eu。, Ba。, Co 40 〇, )を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は 18.5m²/gであつた。

【0094】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと実施例1と同じGa交換モルデナイト100g との混合物に水を100g加えてスラリーを得、これを ハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル (A-41)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム 1 cc当たり0.125gであつた。

#### 実施例42

硝酸カルシウム8水和物(Ca(NO<sub>3</sub>), ·4H,O) 。。Pb。,MnO。)を得た。このペロブスカイト化 50 8.75gを蒸留水200mlに溶解させた水溶液を攪拌し ながら、これに日本化学社製H型モルデナイト(HM-23)100gを投入した。このとき、(1+3)アン モニア水 (アンモニア水1部を水3部にて希釈したも の)を加えてpHを維持し、4時間イオン交換処理を行な つた。以下、実施例1と同様にして、Ca置換H型モル デナイトを得た。

23

【0095】このようにして得たCa置換H型モルデナ .イト60gと実施例3において調製したペロプスカイト 化合物(La。, Pb。, MnO, ) 40gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-42) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカムlcc当た り0.119gであつた。

#### **実施例43**

硝酸マグネシウム2水和物(Mg(NO<sub>1</sub>)。・2H , 〇) 6.83gを蒸留水200mlに溶解させた水溶液を 攪拌しながら、これに日本化学社製H型モルデナイト (HM-23)100gを投入した。このとき、(1+ 3)アンモニア水を加えてpHを維持し、4時間イオン交 換処理を行なつた。以下、実施例1と同様にして、Mg 置換H型モルデナイトを得た。

【0096】とのようにして得たMg置換H型モルデナ イト60gと実施例3において調製したペロプスカイト 化合物(La。, Pb。, MnO, ) 40gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンブル(A-43) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカムlcc当た り0.108gであつた。

#### 実施例44

硝酸ストロンチウム4水和物(Sェ(NO,), ・4H, 〇) 10.5 1 g を蒸留水200ml に溶解させた水溶液を 攪拌しながら、これに日本化学社製H型モルデナイト (HM-23)100gを投入した。このとき、(1+ \*\* 3) アンモニア水を加えてpHを維持し、4時間イオン交 換処理を行なつた。以下、実施例1と同様にして、Sr 置換H型モルデナイトを得た。

【0097】このようにして得たSェ置換H型モルデナ イト60gと実施例3において調製したペロブスカイト 化合物(La。, Pb。, MnO, ) 40gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-44) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカムlcc当た り0.134gであつた。

#### • 実施例45

硝酸バリウム (Ba (NO,), ) 9.68gを蒸留水20

Omlに溶解させた水溶液を撹拌しながら、これに日本化 学社製H型モルデナイト(HM-23)100gを投入 した。このとき、(1+3)アンモニア水を加えてpHを 維持し、4時間イオン交換処理を行なつた。以下、実施 例1と同様にして、Ba置換H型モルデナイトを得た。 【0098】とのようにして得たSェ置換H型モルデナ イト60gと実施例3において調製したペロブスカイト 化合物(La., Pb., MnO, )40gとを用い て、実施例1と同様にして、試作サンプル(A-45) 10 を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当た 90.137gであつた。

#### 比較例1

実施例1において、活性酸化チタンを用いることなく、 ペロブスカイト化合物(La1., Sro., Coo., Mn 。、 O ( ) のみを用いてウオツシユコート用スラリーを 調製した以外は、実施例1と同様にして比較サンプル (B-1)を得た。このときのスラリーの担持量は、ハ ニカム 1 cc当たり0.132gであつた。

#### 比較例2

日本モービル社製のナトリウム型モルデナイト(SiO 、/A l 、O,モル比=34)を実施例2と同様に処理 して、比較サンプル(B-2)を得た(H型HSM-5)。このときのスラリーの担持量は、ハニカム1cc当 たり0.128gであつた。

#### (2)評価試験

上記試作サンプル(A-1)~(A-45)並びに比較 サンプル (B-1) 及び (B-2) について、下記の試 験条件により窒素酸化物含有ガスの窒素酸化物接触還元 を行ない、窒素酸化物の窒素への転化率をガスクロマト 30 グラフ法により窒素を定量して算出した。

#### (試験条件)

1 容量% (1)ガス組成 ΝO

O<sub>2</sub> 10容量% 還元剤 1 容量%

Hе 残部

(2)空間速度 30000又は60000(1/ Hr)

300°C、400°C、500°C又 (3)反応温度 は600°C

40 結果を表1~表4に示す。

[0099]

【表1】

24.40	海二丸山	sv	窒素転換率(%)			
触媒	<b>遠元剤</b>	(x10 <sup>4</sup> ) (fr <sup>-1</sup> )	300°C	400°C	500°C	600°C
A- 1	プロパン	3	84.5	97.8	89.9	64.1
	プロピレン	3	95.8	93.1	87.2	41.3
	プロピレン	6	94.7	93.3	88.6	47.6
	1.3-プタジェン	3	93.9	90.2	71.6	29.3
	エタノール	3	93.5	84.2	44.9	20.5
A- 2	プロパン	3	89.1	92.4	81.1	64.3
A- 3	プロパン	3	83.3	98.9	91.0	72.8
A- 4	プロパン	3	67.5	78.5	73.6	58.1
	イソプタン	3	79.5	83.8	66.2	45.1
	プロピレン	3	72.6	70.0	59.9	29.1
	プロピレン	6	72.1	68.5	57.5	28.4
	trans-2-プテン	3	75.0	67.5	46.2	24.2
A- 5	プロパン	3	80.7	84.5	67.1	48.6
A- 6	プロパン	3	87.1	89.0	61.4	48.0
A- 7	プロパン	3	86.6	91.6	82.0	60.3
	2-ブタノール	3	92.1	70.1	43.6	12.2
A-8	プロパン	. 3	91.7	88.5	63.4	33.8

[0100]

【表2】

47 TA	·= = *1	SV	窒素転換率(%)			
触媒	<b>還元剤</b>	(x10 <sup>4</sup> ) (Hr <sup>-1</sup> )	300°C	400°C	500°C	600°C
A- 9	プロパン	3	92.8	93.5	89.8	66.9
A-10	プロバン	3	83.8	85.3	65.6	54.0
A-11	シクロプタン	3	90.9	87.9	76.1	52.8
	エチレングリコ	3	89.6	75.1	40.6	21.3
	ール					
A-12	プロパン	3	86.7		79.5	58.4
A-13	プロパン	3	88.1		88.9	60.5
A-14	プロパン	3	87.4	96.3	88.4	62.3
	プロピレン	3	95.3	94.8	83.4	51.6
	1-プロパノール	3	97.8	83.0	61.8	48.6
B- 1	プロパン	3	0.0	0.0	0.0	0.0
B- 2	プロパン	3	7	11	18	15
A-15	プロパン	3	61.7	77.4	75.5	54.9
A-16	プロパン	3	82.6	89.1	50.8	36.0
A-17	プロパン	3	92.0	88.5	79.9	57.6
A-18	プロパン	3	94.9	86.3	57.5	39.1
A-19	プロピレン	3	88.4	89.3	77.5	49.0
A-20	プロピレン	3	91.1	93.4	72.0	44.8

[0101]

【表3】

ፅሐ አቱ	還元剤	SV	窒素転換率(%)			
触媒	選儿別	(x10 <sup>4</sup> ) (Hr <sup>-1</sup> )	300°C	400°C	500°C 600°C	
A-21	プロピレン	3	93.4	93.8	84.2	45.9
A-22	プロピレン	3	90.9	85.4	53.9	31.3
A-23	プロピレン	3	93.5	92.4	81.6	45.6
A-24	プロピレン	3	75.8	73.1 82.4	44.2	28.6
A-25	プロピレン	3	84.0		66.1	
A - 26	プロパン	3	87.5	93.2	81.8	57.6
	プロピレン	3	92.6	95.5	79.1	43.3
	1,3-ブタジエン	3	91.3	87.6	62.1	33.2
	エタノール	3	94.7	92.3	40.4	26.1
A-27	プロパン	3	87.4	94.7	82.3	60.0
A-28	プロパン	3	71.4	80.4	76.3	51.1
A-29	プロパン	3	69.3	81.5	80.6	54.8
	イソプタン	3	71.7	82.0	73.8	50.4
	プロピレン	3	88.2	89.3	83.6	62.8
	trans-2-プテン	3	84.9	81.4	68.1	43.5
A-30	プロパン	3	69.4	77.2	64.6	48.3
A-31	プロパン	3	76.3	84.9	81.2	69.1
A-32	プロパン	3	66.5	80.4	82.0	65.5
	2-ブタノール	3	83.4	70.0	42.5	27.9

[0102]

3631	:≒ = xıl	SV	窒素転換率(%)			
触媒	選元剤 -	(x10 <sup>4</sup> ) (Hr <sup>-1</sup> )	300°C	400°C	500°C	600°C
A-33	プロパン	3	77.4	92.0	84.4	54.7
A-34	プロパン	3	75.3	84.4	81.5	60.8
A-35	プロパン	3	82.2	91.7	83.4	55.3
A-36	シクロプタン	3	84.2	83.2	66.9	44.0
	エチレングリコ	3	86.0	75.5	47.5	19.2
	ール					
A-37	プロピレン	3	90.6	84.9	51.4	28.4
A - 38	プロピレン	3	96.9	92.7	84.4	36.0
	プロピレン	6	95.8	91.1	84.7	36.9
A - 39	プロピレン	3	93.6	89.4	62.2	30.0
A-40	プロピレン	3	88. l	81.4	43.8	21.9
A-41	プロピレン	3	89.6	83.0	46.7	25.4
A-42	プロピレン	3	95.2	92.3	82.9	35.6
A-43	プロピレン	3	98.1	94.6	86.1	33.8
A - 44	プロピレン	3	89.5	83.6	63.4	26.5
A - 45	プロピレン	3	74.5	65.0	49.3	19.7

【0103】表1~表4に示す結果から明らかなよう \*【0104】 に、本発明による触媒〔試作サンプル(A-1)~(A - 45)〕は、いずれも窒素酸化物の窒素への転化率が 30 よる炭化水素や含酸素化合物を還元剤として使用する窒 高いのに対して、比較触媒〔比較サンブル(B-1)及 び(B-2)〕は、総じて、その窒素への転化率が低 610 \*

【発明の効果】以上に詳細に説明したように、本発明に 素酸化物接触還元用触媒は、酸素の共存下において、排 ガス中の窒素酸化物を効率よく接触還元することができ る。

# フロントページの続き

技術表示箇所	FI	庁内整理番号	識別記号	5	(51)Int.Cl. <sup>5</sup>
		8017 – 4G	Α	23/76	B 0 1 J
		8017 – 4G	Α	23/78	
		8017 – 4G	Α	23/80	
		8017 – 4G	A	23/85	
		8017 – 4G	A	23/89	
		7038-4G	Α	29/00	
		7038 – 4G	Α	29/04	
		7038 – 4G	Α	29/18	
		7038 – 4G	Α	29/28	

(74)上記1名の指定代理人 工業技術院化学技術研究所 (72)発明者 仲辻 忠夫 長 (外1名)

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業 株式会社中央研究所内

(72)発明者 滑水 宏益

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業 株式会社中央研究所内

(72)発明者 安川 律

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業

株式会社中央研究所内

(72)発明者 菅沼 藤夫

埼玉県北葛飾郡庄和町新宿新田228-16

(72)発明者 田畑 光紀

埼玉県幸手市権現堂1134-2

(72)発明者 土田 裕志

神奈川県川崎市川崎区京町2-24-6

(72)発明者 金田一 嘉昭

茨城県つくば市東1-1 工業技術院化学

技術研究所内

(72)発明者 佐々木 基

茨城県つくば市東1-1 工業技術院化学

技術研究所内